(30) Données relatives à la priorité:

93/01392

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁵ :	ł	(11) Numéro de publication internationale:	WO 94/18319
C12N 15/12, C07K 13/00, C07H 21/00, C12Q 1/68, G01N 33/68, A61K 31/00, C12N 5/10	A1	(43) Date de publication internationale:	18 août 1994 (18.08.94)

FR

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR94/00136

9 février 1993 (09.02.93)

- (22) Date de dépôt international: 7 février 1994 (07.02.94)
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris
- Cédex 13 (FR). (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AMLAIKY, Nourdine [MA/FR]; 7, rue de Barr, F-67000 Strasbourg (FR). BOSCHERT, Ursula [DE/FR]; 6, cour du Moulin-Zorn, F-67000 Strasbourg (FR). GRAILHE, Régis [FR/FR]; 10, rue Bourtzwiller, F-67000 Strasbourg (FR). HEN, René [FR/FR]; 3, rue Kageneck, F-67000 Strasbourg (FR). MATTHES, Hans [DK/FR]; 4, rue Roppenheim, F-67000 Strasbourg (FR). PLASSAT, Jean-Luc [FR/FR]; 62, route de l'Hôpital, F-67000 Strasbourg (FR).

- (74) Mandataire: BECKER, Philippe; Rhone-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).
- (81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

- (54) Title: NOVEL POLYPEPTIDES HAVING SEROTONINERGIC RECEPTOR ACTIVITY, NUCLEIC ACIDS CODING THEREFOR AND USE THEREOF
- (54) Titre: NOUVEAUX POLYPEPTIDES AYANT UNE ACTIVITE DE RECEPTEUR SEROTONINERGIQUE, ACIDES NUCLE-IQUES CODANT POUR CES POLYPEPTIDES ET UTILISATIONS

(57) Abstract

Novel 5HT5b polypeptides having serotoninergic receptor activity, genetic material for the expression thereof, any recombinant cell expressing said polypeptides, and use thereof.

(57)-Abrégé-

La présente invention concerne de nouveaux polypeptides désignés 5HT5b ayant une activité de récepteur sérotoninergique, le matériel génétique permettant leur expression, toute cellule recombinante exprimant ces polypeptides, et leur utilisation.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
AU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
			•	NE	
BB	Barbade	GN	Guinée		Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	II	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Кепуа	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tched
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzhekistan
FR	France	MIN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon				

10

15

20

25

30

1

NOUVEAUX POLYPEPTIDES AYANT UNE ACTIVITE DE RECEPTEUR SEROTONINERGIQUE. ACIDES NUCLEIOUES CODANT POUR CES POLYPEPTIDES ET UTILISATIONS

La présente invention concerne de nouveaux polypeptides et le matériel génétique permettant leur expression. Plus particulièrement, elle concerne de nouveaux polypeptides ayant une activité de récepteur sérotoninergique.

La sérotonine est un neuromodulateur capable d'induire et de moduler une grande variété de comportements tels que le sommeil, l'appétit, la locomotion, l'activité sexuelle ou encore la contraction vasculaire. Il est admis que l'activité de la sérotonine est médiée par son interaction avec des récepteurs, désignés récepteurs sérotoninergiques ou récepteurs 5-HT (pour 5-hydroxytryptamine). Des études de biologie moléculaire ainsi que des études pharmacologiques ont révélé qu'il existait un grand nombre de sous-types de récepteurs 5-HT. Les récepteurs 5-HT qui ont été décrits jusqu'à aujourd'hui appartiennent soit à la famille des récepteurs liés à des canaux ioniques (récepteurs 5-HT3), soit à la famille des récepteurs qui interagissent avec des protéines G et qui possèdent sept domaines transmembranaires. Par ailleurs, l'analyse des séquences d'acides aminés a montré que les récepteurs 5-HT interagissant avec des protéines G peuvent être sous-divisés en deux groupes distincts: Les récepteurs 5HT1, comprenant les sous-types mammifères 5HT1A, 5HT1B et 5HT1D ainsi que trois récepteurs 5HT de drosophile; et les récepteurs 5HT2 comprenant les sous-types 5HT2 et 5HT1C.

Ces récepteurs ne sont sans doute pas les seuls récepteurs 5HT existant, dans la mesure où des études pharmacologiques ont révélé d'autres sous-types tels que les récepteurs 5HT4 ainsi que certains récepteurs apparentés au sous-type 5HT1 (récepteurs "5HT1 like"). De plus, des études supplémentaires de biologie moléculaire ont également révélé des hétérogénéités au sein des sous-types 5HT1B/1D.

La présente invention résulte de la mise en évidence de nouveaux polypeptides ayant une activité de récepteur sérotoninergique. Bien qu'appartenant à la famille des récepteurs qui interagissent avec des protéines G, ces nouveaux polypeptides diffèrent des récepteurs sérotoninergiques déjà décrits (5HT1, 5HT2, 5HT3 et 5HT4) du point de vue structural comme du point de vue pharmacologique. Plus particulièrement, l'invention résulte de l'isolement et de la caractérisation de ces

10

15

20

25

30

nouveaux polypeptides, désignés 5HT5b, ainsi que du matériel génétique permettant leur expression ou leur identification.

Un premier objet de l'invention réside donc dans des polypeptides comprenant tout ou partie de la séquence peptidique SEQ ID n° 2 ou d'un dérivé de celle-ci.

Au sens de la présente invention, le terme dérivé désigne toute molécule obtenue par modification de nature génétique et/ou chimique de la séquence peptidique SEQ ID n° 2. Par modification de nature génétique et/ou chimique, on peut entendre toute mutation, substitution, délétion, addition et/ou modification d'un ou plusieurs résidus. De tels dérivés peuvent être générés dans des buts différents, tels que notamment celui d'augmenter l'affinité du peptide pour son(ses) ligand(s), celui d'améliorer ses niveaux de production, celui d'augmenter sa résistance à des protéases, celui d'augmenter et/ou de modifier son activité, ou celui de lui conférer de nouvelles propriétés pharmacocinétiques et/ou biologiques. Parmi les dérivés résultant d'une addition, on peut citer par exemple les polypeptides chimères comportant une partie hétérologue supplémentaire liée à une extrêmité. Le terme dérivé comprend également les polypeptides homologues au polypeptide SEQ ID n° 2, issus d'autres sources cellulaires et notamment de cellules d'origine humaine, ou d'autres organismes, et possédant une activité de même type. De tels polypeptides homologues peuvent être obtenus par des expériences d'hybridation comme décrit dans les exemples.

Préférentiellement, les polypeptides de l'invention sont des polypeptides possédant la capacité de lier la sérotonine. Encore plus préférentiellement, il s'agit de polypeptides ayant une activité de récepteur sérotoninergique. Toujours selon un mode préféré, les polypeptides de l'invention sont susceptibles d'être reconnus par des anticorps reconnaissant la séquence peptidique SEQ ID n° 2 complète.

Un mode de réalisation particulier de l'invention est représenté par le polypeptide 5HT5b comprenant toute la séquence peptidique SEQ ID n° 2. Comme indiqué dans les exemples, ce polypeptide peut être exprimé dans différents types cellulaires pour former un récepteur sérotoninergique fonctionnel.

Les polypeptides de l'invention peuvent être obtenus par expression dans un hôte cellulaire d'une séquence nucléotidique telle que décrite ci-dessous, par synthèse

10

15

20

25

30

chimique, sur la base de la séquence SEQ ID n° 2 en utilisant les techniques connues de l'homme du métier, ou par une combinaison de ces techniques.

Dans ce qui suit, les polypeptides de l'invention tels que définis ci-dessus sont désignés par polypeptides 5HT5b.

La présente invention a également pour objet toute séquence nucléotidique codant pour un polypeptide 5HT5b. Plus préférentiellement, il s'agit d'une séquence choisie parmi :

- (a) tout ou partie de la séquence nucléotidique SEQ ID n° 1 ou de son brin complémentaire,
- (b) toute séquence hybridant avec une séquence (a) et codant pour un polypeptide tel que défini précédemment, et,
- (c) les séquences dérivées des séquences (a) et (b) en raison de la dégénérescence du code génétique.

Les différentes séquences nucléotidiques de l'invention peuvent être d'origine artificielle ou non. Il peut s'agir de séquences génomiques, d'ADNc, d'ARN, de séquences hybrides ou de séquences synthétiques ou semi-synthétiques. Ces séquences peuvent être obtenues par exemple par criblage de banques d'ADN (banque d'ADNc, banque d'ADN génomique) au moyen de sondes élaborées sur la base de la séquence SEQ ID n° 1. De telles banques peuvent être préparées à partir de cellules de différentes origines par des techniques classiques de biologie moléculaire connues de l'homme du métier. Les séquences nucléotidiques de l'invention peuvent également être préparées par synthèse chimique, notamment selon la méthode des phosphoramidites, ou encore par des méthodes mixtes incluant la modification chimique ou enzymatiqe de séquences obtenues par criblage de banques.

Les séquences nucléotidiques de l'invention peuvent être utilisées pour la production des polypeptides 5HT5b tels que définis précédemment. Dans ce cas, la partie codant pour ledit polypeptide est généralement placée sous le contrôle de signaux permettant son expression dans un hôte cellulaire. Le choix de ces signaux (promoteurs, terminateurs, etc) peut varier en fonction de l'hôte cellulaire utilisé. A cet effet, les séquences nucléotidiques de l'invention peuvent faire partie d'un vecteur, qui peut être à réplication autonome ou intégratif. Plus particulièrement, des vecteurs à réplication autonome peuvent être préparés en utilisant des séquences à réplication autonome chez l'hôte choisi. S'agissant des vecteurs intégratifs, ceux-ci peuvent être

10

15

20

25

30

4

préparés par exemple en utilisant des séquences homologues à certaines régions du génome de l'hôte, permettant, par recombinaison homologue, l'intégration du vecteur. Les hôtes cellulaires utilisables pour la production des polypeptides 5HT5b de l'invention par voie recombinante sont aussi bien des hôtes eucaryotes que procaryotes. Parmi les hôtes eucaryotes qui conviennent, on peut citer les cellules animales, les levures, ou les champignons. En particulier, s'agissant de levures, on peut citer les levures du genre Saccharomyces, Kluyveromyces, Pichia, Schwanniomyces, ou Hansenula. S'agissant de cellules animales, on peut citer les cellules COS, CHO, C127, NIH-3T3, etc. Parmi les champignons, on peut citer plus particulièrement Aspergillus ssp. ou Trichoderma ssp. Comme hôtes procaryotes, on préfère utiliser les bactéries suivantes E.coli, Bacillus, ou Streptomyces.

Les séquences nucléotidiques de la présente invention sont également utilisables dans le domaine pharmaceutique, soit pour la réalisation de séquences antisens utilisables dans le cadre d'une thérapie génique, soit encore pour la réalisation de sondes permettant la détection, par des expériences d'hybridation, de l'expression de récepteurs sérotoninergiques dans des échantillons biologiques et la mise en évidence d'anomalies génétiques (polymorphisme, mutations) ou d'expressions aberrantes.

L'inhibition de l'expression de certains gènes par des oligonucléotides antisens s'est avérée être une stratégie prometteuse dans le contrôle de l'activité d'un gène. Les oligonucléotides antisens sont des oligonucléotides de petite taille, complémentaires d'un ARNm, et de ce fait capables d'hybrider spécifiquement avec celui-ci, inhibant sa traduction en protéine. L'invention a ainsi pour objet les oligonucléotides antisens capables d'inhiber au moins partiellement la production de polypeptides 5HT5b tels que définis précédemment. L'invention concerne également les séquences antisens capables d'inhiber au moins partiellement la production de polypeptides 5HT5b. Les séquences antisens produisent dans la cellule cible des transcrits qui sont complémentaires d'ARNm cellulaires. De tels oligonucléotides ou séquences peuvent être constitués par tout ou partie des séquences nucléotidiques définies ci-avant. Il s'agit généralement de séquences ou de fragments de séquences complémentaires de séquences codant pour des peptides de l'invention. De tels oligonucléotides peuvent être obtenus à partir de la séquence SEQ ID n° 1, par fragmentation ou par synthèse chimique, etc.

15

20

25

30

35

Comme indiqué ci-dessus, l'invention permet également la réalisation de sondes nucléotidiques, synthétiques ou non, capables de s'hydrider avec les séquences nucléotidiques définies ci-avant qui codent pour des polypeptides 5HT5b de l'invention, ou avec les ARNm correspondant. De telles sondes peuvent être utilisées in vitro comme outil de diagnostic, pour la détection de l'expression d'un récepteur sérotoninergique 5HT5b, ou encore pour la mise en évidence d'anomalies génétiques (mauvais épissage, polymorphisme, mutations ponctuelles, etc). Compte tenu des activités multiples de la sérotonine, les sondes de l'invention peuvent ainsi permettre d'identifier des affections neurologique, cardiovasculaire ou psychiatrique comme étant liées aux récepteurs 5HT5b. Ces sondes peuvent également être utilisées pour la mise en évidence et l'isolement de séquences d'acides nucléiques homologues codant pour des polypeptides 5HT5b tels que définis précédemment, à partir d'autres sources cellulaires et préférentiellement de cellules d'origines humaines. Les sondes de l'invention comportent généralement au moins 10 bases, et elles peuvent comporter jusqu'à l'intégralité de la séquence SEQ ID n° 1 ou de son brin complémentaire. Préférentiellement, ces sondes sont, préalablement à leur utilisation, marquées. Pour cela, différentes techniques connues de l'homme du métier peuvent être employées (marquage radioactif, enzymatique, etc). Les conditions d'hybridation dans lesquelles ces sondes peuvent être utilisées sont indiquées dans les techniques générales de clonage ci-après ainsi que dans les exemples.

Un autre objet de l'invention concerne les cellules recombinées capables d'exprimer à leur surface un polypeptide 5HT5b tel que défini ci-avant. Ces cellules peuvent être obtenues par introduction d'une séquence nucléotidique telle que définie ci-dessus codant pour un polypeptide de l'invention, puis culture desdites cellules dans des conditions d'expression de ladite séquence.

Les cellules recombinées selon l'invention peuvent être aussi bien des cellules eucaryotes que procaryotes. Parmi les cellules eucaryotes qui conviennent, on peut citer les cellules animales, les levures, ou les champignons. En particulier, s'agissant de levures, on peut citer les levures du genre Saccharomyces, Kluyveromyces, Pichia, Schwanniomyces, ou Hansenula. S'agissant de cellules animales, on peut citer les cellules COS, CHO, Cl27, NIH-3T3, etc. Parmi les champignons, on peut citer plus particulièrement Aspergillus ssp. ou Trichoderma ssp. Comme cellules procaryotes, on préfère utiliser les bactéries suivantes E.coli, Bacillus, ou Streptomyces. Les cellules ainsi obtenues peuvent être utilisées pour mesurer la capacité de différentes molécules à se comporter comme ligand ou comme

10

15

20

25

30

modulateur de l'activité des polypeptides de l'invention. Plus particulièrement, elles peuvent ainsi être utilisées dans un procédé de mise en évidence et d'isolement de ligands ou de modulateur de l'activité des polypeptides de l'invention, et, plus préférentiellement, d'agonistes et d'antagonistes de la sérotonine.

Un autre objet de l'invention concerne donc un procédé de mise en évidence et/ou d'isolement de ligands des polypeptides 5HT5b de l'invention, selon lequel on réalise les étapes suivantes :

- on met en contact une molécule ou un mélange contenant différentes molécules, éventuellement non-identifiées, avec une cellule recombinée telle que décrite ci-dessus exprimant à sa surface un polypeptide de l'invention dans des conditions permettant l'interaction entre ledit polypeptide de l'invention et ladite molécule dans le cas où celle-ci possèderait une affinité pour ledit polypeptide, et,

- on détecte et/ou isole les molécules liées au dit polypeptide de l'invention.

Dans un mode particulier, ce procédé de l'invention est adapté à la mise en évidence et/ou l'isolement d'agonistes et d'antagonistes de la sérotonine pour les polypeptides 5HT5b.

Un autre objet de l'invention concerne un procédé de mise en évidence et/ou d'isolement de modulateurs des polypeptides 5HT5b de l'invention, selon lequel on réalise les étapes suivantes :

- on met en contact une molécule ou un mélange contenant différentes molécules, éventuellement non-identifiées, avec une cellule recombinée telle que décrite ci-dessus exprimant à sa surface un polypeptide de l'invention, en présence de 5HT, dans des conditions permettant l'interaction entre ledit polypeptide de l'invention et le 5HT, et,

- on détecte et/ou isole les molécules capables de moduler l'activité du 5HT sur ledit polypeptide de l'invention.

Un autre objet de l'invention concerne l'utilisation d'un ligand ou d'un modulateur identifié et/ou obtenu selon le procédé décrit ci-avant comme médicament. De tels ligands ou modulateurs peuvent en effet permettre de traiter certaines affections neurologique, cardiovasculaire ou psychiatrique liées aux récepteurs 5HT5b.

L'invention concerne également tout médicament comprenant comme principe actif au moins une molécule agissant sur un polypeptide 5HT5b de

20

25

30

l'invention. Préférentiellement la molécule est un ligand ou un modulateur identifié et/ou isolé selon le procédé décrit précédemment.

D'autres avantages de la présente invention apparaîtront à la lecture des exemples qui suivent, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

5 Légende des figures

<u>Table 1</u>: Profil pharmacologique du récepteur 5HT5b. Les résultats correspondent à des expériences de compétition pour la liaison du [¹²⁵I]-LSD aux membranes des cellules Cos-7 exprimant le récepteur 5HT5b. Les valeurs d'IC50 (correspondant à la concentration en ligand nécessaire pour déplacer 50 % du [¹²⁵I]-LSD lié) ont été calculées expérimentalement et converties en Ki selon l'équation suivante : Ki = IC50/(1 + C/Kd) dans laquelle C est la concentration en [¹²⁵I]-LSD (150 pM) et Kd est la constante de dissociation du [¹²⁵I]-LSD. Les nombres entre parenthèses correspondent au nombre d'expériences indépendantes réalisées, chaque point étant réalisé en triple.

Table 2: Pourcentages d'homologie de séquence peptidique entre le récepteur 5HT5b (SEQ ID n° 2) et d'autres récepteurs de la famille des récepteurs couplés à des protéines G. Les homologies ont été calculées sur les séquences conservées : le domaine transmembranaire et ses boucles de connection.

Figure 1: Courbe de saturation du [125I]-LSD aux membranes des cellules Cos-7 exprimant le récepteur 5HT5b. Les membranes ont été incubées avec des concentrations de ligand allant de 50 pM à 1,25 nM, avec ou sans 10 µM de 5HT. La liaison spécifique est représentée. L'encart représente—l'analyse—en—Scatchard des résultats.

Techniques générales de clonage

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césium, l'électrophorèse sur gels d'agarose ou d'acrylamide, la purification de fragments d'ADN par électroélution, les extractions de protéines au phénol ou au phénol-chloroforme, la précipitation d'ADN en milieu salin par de l'éthanol ou de l'isopropanol, la transformation dans *Escherichia coli*, etc, sont bien connues de l'homme de métier et sont abondament décrites dans la littérature

10

15

20

25

30

[Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M. et al. (eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987].

Les enzymes de restriction ont été fournies par New England Biolabs (Biolabs), Bethesda Research Laboratories (BRL) ou Amersham et sont utilisées selon les recommandations des fournisseurs.

Pour les ligatures, les fragments d'ADN sont séparés selon leur taille par électrophorèse en gels d'agarose ou d'acrylamide, extraits au phénol ou par un mélange phénol/chloroforme, précipités à l'éthanol puis incubés en présence de l'ADN ligase du phage T4 (Biolabs) selon les recommandations du fournisseur.

Le remplissage des extrémités 5' proéminentes est effectué par le fragment de Klenow de l'ADN Polymérase I d'*E. coli* (Biolabs) selon les spécifications du fournisseur. La destruction des extrémités 3' proéminentes est effectuée en présence de l'ADN Polymérase du phage T4 (Biolabs) utilisée selon les recommandations du fabricant. La destruction des extrémités 5' proéminentes est effectuée par un traitement ménagé par la nucléase S1.

La mutagénèse dirigée *in vitro* par oligodéoxynucléotides synthétiques est effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. [Nucleic Acids Res. 13 (1985) 8749-8764] en utilisant le kit distribué par Amersham.

L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique dite de PCR [Polymérase-catalyzed Chain Reaction, Saiki R.K. et al., Science 230 (1985) 1350-1354; Mullis K.B. et Faloona F.A., Meth. Enzym. 155 (1987) 335-350] est effectuée en utilisant un "DNA thermal cycler" (Perkin Elmer Cetus) selon les spécifications du fabricant.

La vérification des séquences nucléotidiques est effectuée par la méthode développée par Sanger et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>74</u> (1977) 5463-5467] en utilisant le kit distribué par Amersham.

Pour les expériences d'hybridation, les conditions de stringence normales sont généralement les suivantes : hybridation : 3 x SCC en présence de 5 x Denhart's à 65°C; lavage : 0,5 x SSC à 65°C.

1. Isolement du récepteur 5HT5b

Les comparaisons de séquences entre les différents récepteurs sérotoninergiques connus font apparaître une certaine conservation, particulièrement dans certaines régions transmembranaires potentielles telles que les domaines III et VI.

Dans le but de mettre en évidence et d'isoler un nouveau récepteur, trois oligonucléotides dégénérés correspondant à ces deux régions ont été préparés, puis utilisés dans une série de réactions de PCR sur une préparation d'ARN de cerveau de souris. La séquence des oligonucléotides dégénérés est la suivante :

5 Oligonucléotide (i)

AGAACTAGTGGATCCAA(A/G)AA(A/G/C/T)GG(A/G/C/T)A(A/G)CCA(A/G)CA

Oligonucléotide (ii)

CTTGATATCGAATTCGA(T/C)(A/G)T(A/G/C/T)CT(A/G/C/T)TG(C/T)ACC

10 Oligonucléotide (iii)

15

25

. 30

GGTATCGATAAGCTTAT(C/T/A)GC(C/T)CT(A/G/C/T)GA(C/T)(C/A)G(A/G/C/T)TA

Les réactions de PCR ont été réalisées de la manière suivante : 5 µg d'ARN de cerveau de souris adulte ont été soumis à une réaction de transcription inverse en présence de 500 ng d'oligonucléotide (i) et de 200 unités de transcriptase inverse MMLV (BRL). La moitié du produit de cette réaction a ensuite été soumise à 30 cycles d'amplification en présence de 5 unités de polymérase Taq (Cetus) et de 1 µg d'oligonucléotide (i) et d'oligonucléotide (ii). 1/20e du produit de cette réaction a ensuite été soumis à 30 cycles d'amplification supplémentaires en présence des oligonucléotides—(i)- et -(iii).-Les-produits-ainsi_obtenus_ont_été_digérés_avec_les enzymes BamHI et HindIII, insérés aux sites correspondant du plasmide Bluescript (Stratagène), et séquencés. L'un des fragments ainsi obtenus, présentant une certaine homologie avec les récepteurs sérotoninergiques, a été marqué par "random priming" (Feinberg et Vogelstein, Analytical Biochemistry 132 (1984) 6) et utilisé comme sonde pour cribler une banque de cDNA de cerveau de souris construite dans le phage UniZap (Stratagène). Parmi les phages positifs obtenus, l'un d'entre-eux, dénommé λNS et porté par le plasmide pNS, contenait un insert de 2,1 kb. Ce phage a été isolé, et son insert a ensuite été introduit dans le plasmide Bluescript. La séquence de ce fragment a été déterminée sur les 2 brins en utilisant la technique des dideoxynucléotides au moyen d'oligonucléotides synthétiques.

10

15

20

25

30

La séquence ainsi obtenue correspond à la séquence SEQ ID n° 1. Elle montre que l'ADNc isolé porte une phase de lecture ouverte de 370 acides aminés. Par ailleurs, l'analyse d'hydrophobicité montre que cette protéine porte sept domaines hydrophobes, une particularité rencontrée chez les membres de la famille des récepteurs couplés à des protéines G. L'extrémité N-terminale contient par ailleurs 1 site de N-glycosylation, et le domaine cytoplasmique présumé contient les sites consensus de phosphorylation par les protéines kinases C et A.

Un clone génomique codant pour le récepteur 5HT5b a également été isolé, par criblage d'une banque génomique au moyen de la séquence SEQ ID n° 1 comme sonde. La banque avait été obtenue par digestion partielle par Sau3A de l'ADN génomique de cellules souches d'embryon de souris, puis insertion dans le phage lambda EMBL3.

Les fragments obtenus ont été sous clonés dans le plasmide Bluescript et partiellement séquencés. L'analyse de ces séquences révèle la présence d'un intron, localisé au milieu de la 3ème boucle cytoplasmique.

2. Etude d'homologies de séquence

La séquence du récepteur 5HT5b isolé ci-dessus a été comparée avec les séquences des récepteurs couplés à des protéines G suivants : 5HT1B, 5HT1D, 5HT5A, 5HT1A, 5HT-dro2A, 5HT-dro1, α 2, D2, α 81, D1, H2, 5HT1C et 5HT2. Ces expériences ont révélé une certaine homologie dans le domaine transmembranaire potentiel et dans certaines boucles, mais aucune homologie dans les régions terminales ni dans la troisième boucle cytoplasmique. La table 2 donne les % d'homologie au niveau des régions conservées.

3. <u>Expression du récepteur 5HT5b dans les cellules Cos-7 et caractérisation pharmacologique</u>

Le fragment d'ADNc isolé dans l'exemple 1 a été inséré dans un vecteur d'expression eucaryote, qui a été utilisé pour transfecter des cellules Cos-7. Les membranes des cellules transfectées obtenues ont ensuite été préparées et testées pour leur capacité à lier certains ligands sérotoninergiques marqués.

L'ADNc de 2,1 kb codant pour le récepteur 5HT5b a été isolé à partir du plasmide pNS sous forme d'un fragment EcoRI-XhoI, puis inséré aux sites

10

15

20

25

30

correspondants du vecteur p513. Le vecteur p513 dérive du vecteur pSG5 [Green et al., Nucl. Acids Res. 16 (1988) 369] par addition d'un multisite de clonage. Le vecteur recombinant ainsi obtenu désigné p513NS a ensuite été utilisé (20 µg par plaque de 10 cm) pour transfecter les cellules Cos-7 en présence de phosphate de calcium.

48 heures après la transfection, les cellules recombinantes sont récoltées et les membranes sont préparées selon la technique décrite par Amlaiky et Caron [J. Biol. Chem. 260 (1985) 1983]. Des expériences de liaison à saturation et de compétition ont ensuite été réalisées sur ces membranes en présence de différents ligands radiomarqués (cf. Table 1). Pour cela, les échantillons de membrane (10-20 μg de protéines) ont été incubés 10 minutes à 37°C en présence du ligand dans un volume final de 250 μl de tampon Tris-HCl 50 mM (pH 7,4). La réaction est ensuite stopée par filtration sous vide sur filtres en fibre de verre Whatman GF/C, et rinçage 4 fois avec 4 ml de tampon Tris-HCl 50 mM (pH 7,4). La liaison non-spécifique a été déterminée en présence de 10 μM de 5HT. La radioactivité a été mesurée avec un compteur γ.

Les résultats obtenus montrent que le [125I]-LSD présente un site de liaison saturable avec un Kd = 470 pM et un Bmax = 170 fmol/mg de protéines membranaires (figure 1). Dans une exprérience contrôle, il a par ailleurs été montré que le [125I]-LSD ne liait pas les cellules Cos-7 transfectées par le plasmide p513.

Pour déterminer le profil pharmacologique de ce récepteur, le [125]-LSD lié aux membranes a été déplacé en présence de différentes drogues sérotoninergiques (table 1). Ces différentes drogues montrent l'ordre d'efficacité de déplacement suivant : ergotamine > 5-CT > methysergide > 5HT > RU24969 > 8-OH-DPAT > yohimbine > bufotenine (table 1). La kétansérine, le propanolol (-), le sumatriptan, la dopamine et la norépinéphrine sont inactifs.

4. Recherche de séquences homologues dans d'autres tissus

La séquence nucléotidique SEQ ID n° 1 a ensuite été utilisée pour la mise en évidence de séquences homologues à partir d'autres tissus par hybridation in situ.

Les expériences d'hybridation in situ ont été réalisées sur des sections cryostatées de cerveau de souris adulte (8 semaines environ) selon la technique décrite par Hafen et al. [EMBO J. 2 (1983) 617]. La sonde utilisée pour ces

10

15

20

expériences est un ARN simple brin obtenu par transcription en présence de polymérase T3, de [35S]-CTP en utilisant comme matrice le plasmide pNS linéarisé par Xho1.

Cette étude a permis de mettre en évidence des séquences homologues selon l'invention dans l'hippocampe (région CA1), le corps d'habenula et le raphé dorsal.

5. Isolement du récepteur humain

Selon la méthodologie décrite en 4. ci-dessus, le récepteur 5HT5b humain a été cloné.

Pour cela, une banque d'ADN génomique humain a été préparée à partir de placenta, par digestion partielle par l'enzyme Mbo1, séparation sur gradients de sels, et sous clonage dans le vecteur Lamda GEM 12 linéarisé par BamHI (bacterie hôte:TAP 90).

La banque ainsi obtenue a ensuite été criblée au moyen de la séquence SEQ ID n° 1. Les fragments de DNA qui hybrident avec cette sonde ont été isolés, sous clonés dans un plasmide Bluescript, amplifiés, puis séquencés dans les deux sens selon la technique dideoxynucleotide.

La séquence obtenue est présentée sur la séquence SEQ ID n° 3.

Il est entendu que les même expériences peuvent être répétées en utilisant d'autres tissus, et notamment des tissus d'origine humaine, d'autres sondes et d'autres techniques (PCR, hybridation en Northern blot. Par ailleurs, les séquences homologues mises en évidence lors de ces expériences peuvent évidemment être ensuite isolées et/ou amplifiées par les techniques classiques de biologie moléculaire.

TABLE 1

5-HT 5-CT RU 24969 TFMPP 8-OHDPAT Sumatriptan Bufotenine Methysergide Ergotamine 2-Bromo LSD	6.6 (3)
Methiothepin Yohimbine (±)Pindolol (-)Propanolol Ketanserin Spiperone Dopamine	7.4 (3) 6.4 (2) 5.4 (2) 6.4 (2) 5.1 (3) 5.8 (2) 6.9 (2) 8.5 (2) 7.8 (3) 6.0 (2) 5.2 (2) 5.8 (2) <5 (2) <5 (2)

TABLE 2

5HT5B souris	100
5HT5A souris	77
5HT1Bβ souris	37
5HT1Dα humain	37
5HT1Ea souris	
5HT1Eβ souris	36
5HT1A humain	36
5HT-dro2A	41
5HT-dro1	38
a2 humain	34
D2 souris	36
H2 chien	26
β1 humain	30
β2 souris	29
D1 humain	31
5HT1C souris	30
5HT2 souris	26

LISTE DE SEQUENCES

5	(1) INFORMATION GENERALE:
5	(i) DEPOSANT:
	(A) NOM: INSERM
	(B) RUE: 101, rue de Tolbiac
	(C) VILLE: PARIS
10	(E) PAYS: FRANCE
	(F) CODE POSTAL: 75654
	(ii) TITRE DE L' INVENTION: NOUVEAUX POLYPEPTIDES AYANT UNE ACTIVITE DE
	RECEPTEURS SEROTONINERGIQUES, ACIDES NUCLEIQUES CODANT POUR CES
15	POLYPEPTIDES ET UTILISATIONS.
	(iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 3
	(iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
20	(A) TYPE DE SUPPORT: Tape
	(B) ORDINATEUR: IBM PC compatible (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
	(D) LOGICIEL: Patentin Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
	(D) DO OTOLDE. I Mellim Release #1.0, Version #1.25 (ODD)
25	(O) ANTODIA (TYON DOVID) A CTO ID NO .
	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
	(A) LONGUEUR: 2036 paires de bases
30	(B) TYPE: acide nucléique
	(C) NOMBRE DE BRINS: double
	(D) CONFIGURATION: linéaire
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
35	(iii) HYPOTHETIQUE: NON
	(***) ANTH OTHER NON
	(iii) ANTI-SENS: NON
10	(vi) ORIGINE:
	(A) ORGANISME: SOURIS
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: CDS
15	(B) EMPLACEMENT: 3121424
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
50	GANTTCGGCA CGAGCAGGCA CCAGTCCCCA ATCCTCTGCA GTCGGTTACC CTGAAGACCA 60
	CAAAGGGACT GAGAGATTGA TGCGCTGGGC AAAGCTGGAC TAAGGAGTCT CATCTGGAAA 120
	AGAGGGTCCA TGAAAAAAGC CAAAAGAAGC GCCAAAAGGA GGCTGCAGTT TGGAAAAGGG 180

	ACAA	GGGI	GG C	GCGG	TTTC	G AC	ATCI	TTTI	GCG	TAGO	TGG	GCGC	GCGG	AG I	GCCI	CTCTT	240
_	GCTT	CGCC	CAC C	TATO	CACA	G TI	CATG	CAAC	CAC	GGGC	ACA	TCTC	CTGC	cc c	AGAG	CCCAA	300
5	GTCC	CTGA	A TA	ATG Met	GAA Glu	GTT Val	TCI Ser	AλC Asr	Lev	TCA Ser	GGC	GCC Ala	ACT Thr	Pro	GGC Gly	CTT Leu	350
10	GCC Ala	TTT Phe 15	CCT Pro	CCG Pro	GGA Gly	CCT Pro	GAG Glu 20	AGC Ser	TGC Cys	AGT Ser	GAC Asp	AGC Ser 25	CCA Pro	AGT Ser	TCC Ser	GGC Gly	398
15	AGG Arg 30	AGC Ser	ATG Met	GGA Gly	TCC Ser	ACC Thr 35	CCA Pro	GGT Gly	GGG Gly	CTC Leu	ATC Ile 40	TTG Leu	CCC Pro	GGC Gly	CGC Arg	GAG Glu 45	446
20	CCG Pro	CCC Pro	TTC Phe	TCT Ser	GCT Ala 50	TTC Phe	ACC Thr	GTG Val	CTT Leu	GTG Val 55	GTG Val	ACT Thr	CTA Leu	CTG Leu	GTG Val 60	TTG Leu	494
25	CTG Leu	ATC Ile	GCT Ala	GCC Ala 65	ΛCT Thr	TTC Phe	TTA Leu	TGG Trp	እእፐ Asn 70	CTG Leu	CTA Leu	GTT Val	CTG Leu	GTG Val 75	ACT Thr	ATC Ile	542
25	CTG Leu	CGC Arg	GTC Val 80	CGC Arg	GCC Ala	TTC Phe	CAC His	CGC Arg 85	GTG Val	CCA Pro	CAT His	AAC Asn	TTG Leu 90	GTG Val	GCC Ala	TCG Ser	590
30	ACA Thr	GCC Ala 95	GTC Val	TCG Ser	GAT Asp	GTC Val	CTG Leu 100	GTG Val	GCG Ala	GTT Val	CTG Leu	GTG Val 105	ATG Met	CCT Pro	CTG Leu	AGC Ser	638
35	CTG Leu 110	GTG Val	AGC Ser	GAG Glu	TTG Leu	TCC Ser 115	GCT Ala	GJ y GGG	CGA Arg	CGT Arg	TGG Trp 120	CAG Gln	CTA Leu	GGC Gly	AGG Arg	AGT Ser 125	686
40	CTG Leu	TGC Cys	CAC His	GTG Val	TGG Trp 130	ATC Ile	TCC Ser	TTC Phe	GAC Asp	GTG Val 135	TTG Leu	TGC Cys	TGC Cys	ACC Thr	GCC Ala 140	AGC Ser	734
	Ile	Trp	AAC Asn	Val	Ala	Ala	Ile	λla	CTG Leu 150	Asp	CGC Arg	TAC Tyr	TGG Trp	ACT Thr 155	ATC Ile	ACG Thr	782
45	CGC Arg	CAC His	CTG Leu 160	Gln	TAC Tyr	ACG Thr	CTG Leu	CGC Arg 165	Thr	Λrg	AGC Ser	CGT Arg	GCT Ala 170	TCT Ser	GCG Ala	CTC Leu	830
50	ATG Met	ATC Ile 175	GCG Ala	ATC Ile	ACC Thr	TGG Trp	GCA Ala 180	CTG Leu	TCC Ser	GCG Ala	CTC Leu	ATT Ile 185	GCT Ala	CTC Leu	GCC Ala	CCG Pro	878
55	CTG Leu 190	CTT Leu	TTT Phe	GGC Gly	TGG Trp	GGC Gly 195	GAA Glu	GCC Λla	TAT Tyr	GAT Asp	GCT Ala 200	CGG Arg	CTG Leu	CAG Gln	CGT Arg	TGC Cys 205	926
60	CAG Gln	GTG Val	AGC Ser	CAG Gln	GAG Glu 210	CCC Pro	TCC Ser	TAT Tyr	GCT Ala	GTC Val 215	TTC Phe	TCC Ser	ACC Thr	TGC Cys	GGA Gly 220	GCC Ala	974
	TTC Phe	TAC Tyr	CTG Leu	CCT Pro	CTA Leu	GCG Ala	GTG Val	GTC Val	CTC Leu	TTC Phe	GTC Val	TAC Tyr	TGG Trp	AAA Lys	ATA Ile	TAC Tyr	1022

				225					230					235			
5	AAA Lys	GCC Ala	GCC Ala 240	AAG Lys	TTT Phe	CGA Arg	TTC Phe	GGT Gly 245	CGC Arg	AGA Arg	CGG Arg	CGG Arg	GCG Ala 250	GTG Val	GTA Val	CCG Pro	1070
••	CTT Leu	CCT Pro 255	GCC Ala	ACC Thr	ACG Thr	CAG Gln	GCA Ala 260	AAG Lys	GAA Glu	GCA Ala	CCT Pro	CCG Pro 265	GAG Glu	TCT Ser	GAG Glu	ATG Met	1118
10	GTG Val 270	TTC Phe	ACA Thr	GCC Ala	CGT Arg	CGC Arg 275	CGA Arg	GCA Ala	ACA Thr	GTG Val	ACC Thr 280	TTC Phe	CAG Gln	ACA Thr	AGC Ser	GGA Gly 285	1166
15	GAC Asp	TCC Ser	TGG Trp	CGG Arg	GAG Glu 290	CAG Gln	AAG Lys	GAG Glu	AAG Lys	CGG Arg 295	GCA Ala	GCC Ala	ATG Met	ATG Met	GTC Val 300	GGG Gly	1214
20	ATC Ile	TTG Leu	ATT Ile	GGC Gly 305	GTG Val	TTT Phe	GTG Val	CTT Leu	TGT Cys 310	TGG Trp	ATC Ile	CCC Pro	TTC Phe	TTC Phe 315	CTG Leu	ACG Thr	1262
25	GAG Glu	CTC Leu	ATC Ile 320	AGC Ser	CCG Pro	CTC Leu	TGT Cys	GCC Ala 325	TGC Cys	AGC Ser	CTG Leu	CCA Pro	CCC Pro 330	ATC Ile	TGG Trp	AAA Lys	1310
30	AGC Ser	ATA Ile 335	TTC Phe	CTG Leu	TGG Trp	CTT Leu	GGA Gly 340	TAT Tyr	TCC Ser	AAT Asn	TCG Ser	TTC Phe 345	TTC Phe	AAC Asn	CCC Pro	TTG Leu	1358
30	ATT Ile 350	TAC Tyr	ACT Thr	GCC Ala	TTT Phe	AAT Asn 355	AAG Lys	AAT Asn	TAC Tyr	AAC Asn	AAT Asn 360	GCC Ala	TTC Phe	AAG Lys	AGC Ser	CTC Leu 365	1406
3 5				CAG Gln		TAA	GAAG	GGC '	TGGG(GAGA	GA A	AAGG(GAAG	A CC	TGGG	AAGA	146
40	GAA	AGGG	GλC	CTGT	GATC	CT C	ATTT	CACC	C GA	GACC	TTCT	CCC	CACC	ACC	CACG	GCCCGA	1521
40	TGA	TGAC.	ACT	CCAA	AAGT	CA T	ACCA	TTGG	c cc	TGGA	CGTT	GAA	gagt'	TCT	CATG	GGGGTT	1581
	GGC	AACT	GTT	TGCC	AAAC	AC A	CCCA	TGCC	T TC	TACA	GAAG	GAC	GTGA	CAG	ACAT'	TATTAG	164
45	TGA	ATTG	TGC	TCCA	TTTC	TG C	ACTA	GGCA	g aa	ACCC	TGCC	AAA	CACT	TTC	AGGA'	TAGATT	170
	TTA	GGTA	TTG	GTGA	GCAT	TT G	TTAG	ACCT	C AC	ATGT	GACA	AAG	TTGA	TTT	GCTT	TTCCAT	176
	TAT	TTAG	TAC	TGTG	TCCT	CT C	TCAG	GAGT	T TC	CTGA	GTCT	GTC	TCCT	TGA	CACA	GCCTCT	182
50	CCT	СТАТ	ccc	TTAT	CCAT	CA G	AGGA	GTTT	c cc	TTTC	TTAG	CCT	CCTA	TAC	AACÇ	TCCACA	188
	GGA	СЛАТ	GAT	TCTC	AGCT	TA G	AAGC	GGGC	C TC	ACCT	GAAG	CTT	TGAT	AAA	ACGT	GTTCCA	194
55	CGC	AGGT	GTC	TTCA	AGAT	GG C	TCAG	TAGG	T GA	AGGC	ACCT	GCC	CCTG	AGC	CTGG	TGGCCT	200
	GCT	TTTG	λTG	GAGλ	CACA	CG I	'AATG	GAAG	G AA	AGG							203

60 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 370 acides amin,s
- (B) TYPE: acide amin,
- (D) CONFIGURATION: lin, aire
- 5 (ii) TYPE DE MOLECULE: prot,ine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

10	Met 1	Glu	Val	Ser	Asn 5	Leu	Ser	Gly	Ala	Thr 10	Pro	Gly	Leu	Ala	Phe 15	Pro
	Pro	Gly	Pro	Glu 20	Ser	Cys	Ser	Asp	Ser 25	Pro	Ser	Ser	Gly	Arg 30	Ser	Met
15	Gly	Ser	Thr 35	Pro	Gly	Gly	Leu	Ile 40	Leu	Pro	Gly	Arg	Glu 45	Pro	Pro	Phe
	Ser	Ala 50	Phe	Thr	Val	Leu	Val 55	Val	Thr	Leu	Leu	Val 60	Leu	Leu	Ile	Ala
20	Ala 65	Thr	Phe	Leu	Trp	Asn 70	Leu	Leu	Val	Leu	Val 75	Thr	Ile	Leu	Arg	Val 80
25	Arg	Ala	Phe	His	Arg 85	Val	Pro	His	Asn	Leu 90	Val	Ala	Ser	Thr	Ala 95	Val
	Ser	Asp	Val	Leu 100	Val	Ala	Val	Leu	Val 105	Met	Pro	Leu	Ser	Leu 110	Val	Ser
30	Glu	Leu	Ser 115	Ala	Gly	Arg	Arg	Trp 120	Gln	Leu	Gly	Arg	Ser 125	Leu	Cys	His
25	Val	Trp 130	Ile	Ser	Phe	Asp	Val 135	Leu	Cys	Cys	Thr	Ala 140	Ser	Ile	Trp	Asn
35	Val 145	Ala	Ala	Ile	Ala	Leu 150	Лsр	Arg	Tyr	Trp	Thr 155	Ile	Thr	Arg	His	Leu 160
40	Gln	Ťyr	Thr	Leu	Arg 165	Thr	Arg	Ser	Arg	Ala 170	Ser	Ala	Leu	Met	Ile 175	Ala
	Ile	Thr	Trp	Ala 180		Ser	Ala	Leu	Ile 185	Ala	Leu	Ala	Pro	Leu 190	Leu	Phe
45	Gly	Trp	Gly 195	Glu		Tyr	Asp	Ala 200	λrg		Gln	Arg	Cys 205	Gln	Val	Ser
	Gln	Glu 210		Ser	Туr	Ala	Val 215	Phe	Ser	Thr	Cys	Gly 220	Ala	Phe	Tyr	Leu
50	Pro 225		Ala	Val	Val	Leu 230	Phe	Val	Tyr	Trp	Lys 235	Ile	Tyr	Lys	Ala	Ala 240
55	Lys	Phe	Arg	Phe	Gly 245	Arg	Arg	λrg	Arg	Ala 250	Val	Val	Pro	Leu	Pro 255	Ala
	Thr	Thr	Gln	Ala 260		Glu	Ala	Pro	Pro 265	Glu	Ser	Glu	Met	Val 270	Phe	Thr
60	Ala	Arg	Arg 275		λla	Thr	Val	Thr 280	Phe	Gln	Thr	Ser	Gly 285	Asp	Ser	Trp

Arg Glu 290 Gln Lys Glu Lys Arg Ala Ala Met Met Val Gly Ile Leu Ile

Gly Val Phe Val Leu Cys Trp Ile Pro Phe Phe Leu Thr Glu Leu Ile
300 Ser Pro Leu Cys Ala Cys Ser Leu Pro Pro 1le Trp Lys Ser Ile Phe
335 Phe

10 Leu Trp Leu Gly Tyr Ser Asn Ser Phe Phe Asn Pro Leu Ile Tyr Thr

Ala Phe Asn Lys Asn Tyr Asn Asn Ala Phe Lys Ser Leu Phe Thr Lys

Gln Arg
370

- 20 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
- 25 (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNg
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
- 30 (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo Sapiens
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:
- 35 VKEAPDEAEVVFTAHCKATVSFQVSGDSWREQKERRAAMMVGILIGVFVLCWIP FFLTELISPLCACSLPPIWKSIFLWLGYSNSFFNPLIYTAFNKNYNNAFKSLFTKQ R*

15

25

REVENDICATIONS

- 1. Polypeptide comprenant tout ou partie de la séquence peptidique SEQ ID n° 2 ou d'un dérivé de celle-ci.
- Polypeptide selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il possède la
 capacité de lier la sérotonine.
 - 3. Polypeptide selon la revendication 2 caractérisé en ce qu'il possède une activité de récepteur sérotoninergique.
 - 4. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisé en ce qu'il peut être reconnu par des anticorps reconnaissant la séquence peptidique SEQ ID n° 2 complète.
 - 5. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisé en ce qu'il comprend toute la séquence peptidique SEQ ID n° 2 ou SEQ ID n° 3.
 - 6. Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5.
 - 7. Séquence selon la revendication 6 caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi :
 - (a) tout ou partie de la séquence nucléotidique SEQ ID n° 1 ou de son brin complémentaire,
 - (b) toute séquence hybridant avec une séquence (a) et codant pour un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5, et,
 - (c) les séquences dérivées des séquences (a) et (b) en raison de la dégénérescence du code génétique.
 - 8. Séquence selon la revendication 7 caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi les séquences génomiques, d'ADNc, d'ARN, les séquences hybrides ou les séquences synthétiques ou semi-synthétiques.
 - 9. Séquence selon l'une des revendications 6 à 8 caractérisée en ce que la partie codant pour ledit polypeptide est placée sous le contrôle de signaux permettant son expression dans un hôte cellulaire.

15

20

25

30

٠,

- 10. Séquence antisens capable d'inhiber au moins partiellement la production de polypeptides selon l'une des revendications 1 à 5.
- 11. Séquence selon la revendication 10 caractérisée en ce qu'elle est constituée par tout ou partie d'une séquence nucléotidique selon la revendication 7.
- 12. Sonde nucléotidique capable de s'hydrider avec une séquence selon la revendication 6 ou avec l'ARNm correspondant.
 - 13 Sonde selon la revendication 12 caractérisée en ce qu'elle comporte au moins 10 bases.
- 14. Sonde selon la revendication 13 caractérisée en ce qu'elle comporte l'intégralité de la séquence SEQ ID n° 1 ou de son brin complémentaire.
 - 15. Utilisation d'une sonde selon l'une des revendications 12 à 13 pour la détection de l'expression d'un récepteur sérotoninergique 5HT5b; ou pour la mise en évidence d'anomalies génétiques (mauvais épissage, polymorphisme, mutations ponctuelles, etc); ou pour identifier des affections neurologique, cardiovasculaire ou psychiatrique comme étant liées aux récepteurs 5HT5b; ou encore pour la mise en évidence et l'isolement de séquences d'acides nucléiques homologues codant pour des polypeptides 5HT5b.
 - 16. Cellule recombinée capable d'exprimer à sa surface un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5.
 - 17. Cellule selon la revendication 16 caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi les cellules eucaryotes ou procaryotes.
 - 18. Procédé de mise en évidence et/ou d'isolement de ligands des polypeptides tels que définis dans les revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'on réalise les étapes suivantes :
 - on met en contact une molécule ou un mélange contenant différentes molécules, éventuellement non-identifiées, avec une cellule recombinée selon la revendication 16 exprimant à sa surface un polypeptide tel que défini dans les revendications 1 à 5 dans des conditions permettant l'interaction entre ledit polypeptide et ladite molécule dans le cas où celle-ci possèderait une affinité pour ledit polypeptide, et,

- on détecte et/ou isole les molécules liées au dit polypeptide.
- 19. Procédé selon la revendication 18 pour la mise en évidence et/ou l'isolement d'agonistes ou d'antagonistes de la sérotonine.
- 20. Procédé de mise en évidence et/ou d'isolement de modulateurs des polypeptides tels que définis dans les revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'on réalise les étapes suivantes :
 - on met en contact une molécule ou un mélange contenant différentes molécules, éventuellement non-identifiées, avec une cellule recombinée selon la revendication 16 exprimant à sa surface un polypeptide tel que défini dans les revendications 1 à 5, en présence de 5HT, dans des conditions permettant l'interaction entre ledit polypeptide et le 5HT, et,
 - on détecte et/ou isole les molécules capables de moduler l'activité du 5HT sur ledit polypeptide.
- 21. Ligand ou modulateur d'un polypeptide tel que défini dans les revendications 1 à 5, susceptible d'être obtenu selon les procédés des revendications 18 à 20.
 - 22. Utilisation d'un ligand ou modulateur identifié et/ou obtenu selon les procédés des revendications 18 à 20 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement des affections neurologique, cardiovasculaire ou psychiatrique liées aux récepteurs 5HT5b.
 - 23. Médicament comprenant comme principe actif au moins une molécule agissant sur un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5.
- 24. Médicament selon la revendication 23 caractérisé en ce que la molécule est un ligand ou un modulateur identifié et/ou isolé selon le procédé des revendications 18 à 20.

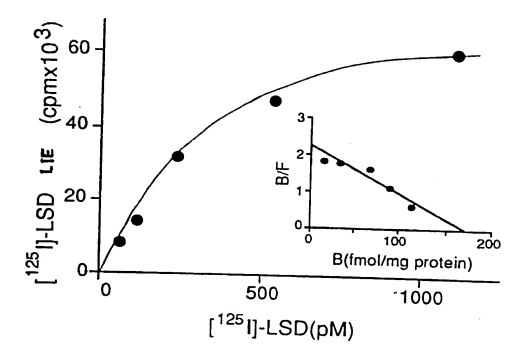


Figure 1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir ational Application No PCT/FR 94/00136

A. CLASSIF IPC 5	C12N15/12 C07K13/00 C07H21/ A61K31/00 C12N5/10	/00 C12Q1/68	G01N33/68
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ssification and IPC	
B. FIELDS			
Minimum do IPC 5	cumentation searched (classification system followed by classific CO7K A61K G01N C12Q	cation symbols)	
Documentation	on searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included in	the fields searched
Electronic da	ts base consulted during the international search (name of data i	base and, where practical, search to	erms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.
x	SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRA vol. 18, no. 1-2 , 1992 page 464 M. ERLANDER ET AL 'A novel 5-HT subfamily highly enriched in th hippocampus' see the abstracts/198.12	receptor	1-24
x	SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRA vol. 18, no. 1-2 , 1992 page 464 T. LOVENBERG ET AL 'Cloning an functional expression of a nove like receptor' see the abstract 198.13	d	1-24
		-/ Patent family member	are listed in annex.
X Furt	ner documents are listed in the continuation of box C.		
'A' docume conside 'E' earlier filing of 'L' docume which citatoo	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	or priority date and not in cited to understand the prinvention "X" document of particular recannot be considered now involve an inventive step "Y" document of particular recannot be considered to it document is combined to it document is combined with the state of the state	after the international filing date n conflict with the application but rinciple or theory underlying the levance; the claimed invention rel or cannot be considered to when the document is taken alone levance; the claimed invention nvolve an inventive step when the ith one or more other such docu- being obvious to a person skilled
"P" docume	means eat published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. *& document member of the	
Date of the	actual completion of the international search 5 June 1994	Date of mailing of the into	ernational search report O. 06. 94
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Authorized officer Van der Sci	haal, C

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir stional Application No
PCT/FR 94/00136

Ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
TO MENDOCOTENCE ADSIDACTS	1-24
SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRACTS vol. 18, no. 1-2 , 1992 page 212 N. AMLAIKY ET AL 'The mouse 5HT5 and 5HT6 receptors' see the abstract 100-12	
EMBO JOURNAL. vol. 11, no. 13 , 1992 , EYNSHAM, OXFORD GB pages 4779 - 4786 J-L PLASSAT ET AL 'The mouse 5HT5 receptor reveals a remarkable heterogeneity within the 5HT1D receptor family' see the whole document	1,6-8, 10-13, 21-24
PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. vol. 89 , April 1992 , WASHINGTON US pages 3020 - 3024 L.MAROTEAUX ET AL 'Mouse 5HT1B serotonin receptor: Cloning, functional expression, and localization in motor control centres' see the whole document	1,7,8, 10-13, 21-24
MOLECULAR PHARMACOLOGY vol. 43 , March 1993 pages 313 - 319 H. MATTHES ET AL 'Mouse 5-hydroxytryptamine-5A and 5-hydroxytryptamine-5B receptors define a new family of serotonin receptors' see the whole document	1-24
PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. vol. 90 , April 1993 , WASHINGTON US pages 3452 - 3456 M. ERLANDER ET AL 'Two members of a distinct subfamily of 5-hydroxytryptamine receptors differentially expressed in rat brain' see the whole document	1-24
TIPS vol. 13 , April 1992 pages 160 - 165 R. HEN 'Of mice and flies: commonalities among 5-HT receptors'	
	SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRACTS vol. 18, no. 1-2 , 1992 page 212 N. AMLAIKY ET AL 'The mouse 5HT5 and 5HT6 receptors' see the abstract 100-12 EMBO JOURNAL. vol. 11, no. 13 , 1992 , EYNSHAM, OXFORD GB pages 4779 - 4786 J-L PLASSAT ET AL 'The mouse 5HT5 receptor reveals a remarkable heterogeneity within the 5HT1D receptor family' see the whole document PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. vol. 89 , April 1992 , WASHINGTON US pages 3020 - 3024 L.MAROTEAUX ET AL 'Mouse 5HT1B serotonin receptor: Cloning, functional expression, and localization in motor control centres' see the whole document MOLECULAR PHARMACOLOGY vol. 43 , March 1993 pages 313 - 319 H. MATTHES ET AL 'Mouse 5-hydroxytryptamine-5A and 5-hydroxytryptamine-5B receptors define a new family of serotonin receptors' see the whole document PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. vol. 90 , April 1993 , WASHINGTON US pages 3452 - 3456 M. ERLANDER ET AL 'Two members of a distinct subfamily of 5-hydroxytryptamine receptors differentially expressed in rat brain' see the whole document TIPS vol. 13 , April 1992 pages 160 - 165 R. HEN 'Of mice and flies: commonalities

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

r unde Internationale No PCT/FR 94/00136

A. CLASSEI CIB 5	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C12N15/12 C07K13/00 C07H21/0 A61K31/00 C12N5/10	0 C12Q1/6	8 G01N	33/68
Selon la clas	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classif	ication nationale et la (CIB	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
CIB 5	on munimale consultée (système de classification suivi des symboles CO7K A61K G01N C12Q	de classement)		
Documentati	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure o	ù ces documents relève	nt des domaines su	ir lesquels a porté la recherche
Base de dom utilisés)	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (s	nom de la base de donn	èes, et si cela est n	éalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinent	5	no, des revendications visées
X	SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRACT vol. 18, no. 1-2 , 1992 page 464			1-24
	M. ERLANDER ET AL 'A novel 5-HT r subfamily highly enriched in the hippocampus' voir le résumé 198.12	eceptor		
X	SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRACT vol. 18, no. 1-2 , 1992 page 464 T. LOVENBERG ET AL 'Cloning and functional expression of a novel like receptor' voir le réesumé 198.13			1-24
		- /		
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents	s de familles de bre	evets sont indiqués en annexe
* Categories	spéciales de documents cités:	T' document ultérieur		ite de dépôt international ou la
'E' docum	ent définissant l'état général de la technique, non èré comme particulièrement pertinent ent antieueur, mais publié à la date de dépôt international	ou la théorie cons "X" document particuli	nituant la base de l ièrement pertinent;	l'invention revendiquée ne peut
"L" docum priorit autre	rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de té ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) tent se référant à une divulgation orale, à un usage, à	inventive par rapp "Y" document particul ne peut être consi- lorsque le docume	oort au document c ièrement pertinent; dérée comme impli ent est associé à un	comme impliquant une activité consideré isolement l'invention revendiquée iquant une activité inventive ou plusieurs autres
'P' docum	cposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais reurement à la date de priorité revendiquée	documents de mêt pour une personn "&" document qui fait	e du métier	famille de brevets
Date & laqu	selle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition	du présent rapport 30.06	de recherche internationale
	5 Juin 1994			-
Nom et adr	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationa Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	le Fonctionnaire auto	orisė	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	Van der	r Schaal,	C

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

PCT/FR 94/00136

Coming D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
atégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinent	no. des revendications vistes
(SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRACTS vol. 18, no. 1-2 , 1992 page 212 N. AMLAIKY ET AL 'The mouse 5HT5 and 5HT6 receptors' voir le résumé 100.12	1-24
X	EMBO JOURNAL. vol. 11, no. 13 , 1992 , EYNSHAM, OXFORD GB pages 4779 - 4786 J-L PLASSAT ET AL 'The mouse 5HT5 receptor reveals a remarkable heterogeneity within the 5HT1D receptor family' voir le document en entier	1,6-8, 10-13, 21-24
X	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. vol. 89 , Avril 1992 , WASHINGTON US pages 3020 - 3024 L.MAROTEAUX ET AL 'Mouse 5HT1B serotonin receptor: Cloning, functional expression, and localization in motor control centres' voir le document en entier	1,7,8, 10-13, 21-24
P,X	MOLECULAR PHARMACOLOGY vol. 43 , Mars 1993 pages 313 - 319 H. MATTHES ET AL 'Mouse 5-hydroxytryptamine-5A and 5-hydroxytryptamine-5B receptors define a new family of serotonin receptors' voir le document en entier	1-24
P,X	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. vol. 90 , Avril 1993 , WASHINGTON US pages 3452 - 3456 M. ERLANDER ET AL 'Two members of a distinct subfamily of 5-hydroxytryptamine receptors differentially expressed in rat brain' voir le document en entier	1-24
A	TIPS vol. 13 , Avril 1992 pages 160 - 165 R. HEN 'Of mice and flies: commonalities among 5-HT receptors'	